PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) WO 96/29999 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: (51) Internationale Patentklassifikation 6: **A1** A61K 9/70, 38/55 (43) Internationales 3. Oktober 1996 (03.10.96) Veröffentlichungsdatum: (81) Bestimmungsstaaten: AM, AT, AU, BB, BG, BR, BY, CA, PCT/EP96/01402 (21) Internationales Aktenzeichen:

(22) Internationales Anmeldedatum:

29. März 1996 (29.03.96)

(30) Prioritätsdaten:

195 12 181.3

31. März 1995 (31.03.95)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): HEXAL AG [DE/DE]; Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen (DE).

(72) Erfinder; und

FISCHER, Wilfried (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): [DE/DE]; Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen (DE). KLOKKERS, Karin [DE/DE]; Industriestrasse 25, D-83607 Holzkirchen (DE).

(74) Anwälte: BOETERS, Hans, D. usw.; Boeters & Bauer, Bereiteranger 15, D-81541 München (DE).

CH, CN, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, HU, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LU, LV, MD, MG, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SI, SK, TJ, TT, UA, US, UZ, VN, ARIPO Patent (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: MEDICAMENT WITH ANGIOTENSIN CONVERTING ENZYME (ACE) INHIBITORS SUITABLE FOR TRANSDERMAL APPLICATION
- (54) Bezeichnung: TRANSDERMAL APPLIZIERBARES ARZNEIMITTEL MIT ACE-HEMMERN
- (57) Abstract

The invention concerns a transdermal system containing at least one ACE inhibitor.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein transdermales System mit einem Gehalt an mindestens einem Angiotensin Converting Enzyme-Hemmer.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
ΑÜ	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumānien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litauen	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lenland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dånemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi	•••	

WO 96/29999

Transdermal applizierbares Arzneimittel mit ACE-Hemmern

Die Langzeittherapie der Hypertonie mit Angiotensin Converting Enzyme-Hemmern (ACE-Hemmern) nimmt einen immer breiteren Raum ein. ACE-Hemmer sind bei guter Verträglichkeit für ihre zuverlässige Wirksamkeit bekannt. Die erste Substanz aus der Klasse der ACE-Hemmer, das Captopril, ist eine sehr hydrophile Substanz, die in unveränderter Form wirksam ist. Die orale Bioverfügbarkeit des Captoprils beträgt etwa 70 %. Neuere ACE-Hemmer, wie Enalapril, werden aus ihrer Vorstufe bei der Leberpassage in die wirksame Komponente Enalaprilat, das heißt die Säureform, metabolisiert. Wie Enalapril sind die ACE-Hemmer Ramipril, Cilacapril, Trandolapril, Benazepril oder Fosinopril lipophile Prodrugs der eigentlichen Wirkform der Dicarbonsäure. Durch die Veresterung jeweils einer Carboxylgruppe des jeweiligen ACE-Hemmers wird die Substanz lipophiler und dadurch für die orale Resorption günstiger. Die orale Bioverfügbarkeit dieser Prodrugs liegt jedoch immer niedriger als die des Captoprils. Sie beträgt beispielsweise für das Benazepril 28 % und für das Trandolapril ca. 40 bis 60 %. Nun ist es eine bekannte Tatsache, daß Substanzen mit geringer Bioverfügbarkeit sehr abhängig von der jeweiligen Metabolisierungsfähigkeit der Patienten sind. Das bedeutet, daß die resultierenden Plasmaspiegel einer sehr hohen Variation unterliegen. Die hohe Variation der Blutspiegel von ACE-Hemmern oder deren Wirkformen führt jedoch zu nicht kalkulierbaren Wirkungsverläufen. Um die Wirkung von ACE-Hemmern nun unabhängig von der metabolischen Lage der Patienten zu machen, wäre eine Arzneiform, die eine zuverlässige, reproduzierbare systemische Zufuhr der Wirkstoffe ermöglicht, wünschenswert. Die transdermale Applikation von Wirkstoffen führt zu einer Umgehung des hepatischen First-Pass-Metabolismus und damit zu einer Ausschaltung der Metabolisierungsvariationen der Leber. Gelänge es nun, ACE-Hemmer in Form ihrer Prodrugs oder Wirkformen transdermal systemisch verfügbar zu machen, könnte eine zuverlässigere gleichmäßige Wirkung erzielbar sein.

Aus WO-A1-9 323 019 ist bereits ein transdermales Reservoir-System mit einem Gehalt an einem ACE-Hemmer und

- (a) einer undurchlässigen Abdeckschicht (Backing Layer),
- (b) einem schichtartigen Element mit Hohlraum,
- (c) einem die Wirkstoffabgabe steuernden Mittel (claim 1) und
- (e) einer abziehbaren Deckschicht (Release Liner) auf Papierbasis (Seite 12 Zeilen 7/8) bekannt.

Transdermale Systeme mit einem Gehalt an einem ACE-Hemmer werden ferner in EP-A2-0 439 430 (Reservoir-TTS) und EP-A2-0 468 875 (Matrix-TTS) beschrieben, wobei nach EP-A2-0 468 875 Silikon-Elastomere als Matrixmaterial verwendet werden.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, ein System für die transdermale Zufuhr von ACE-Hemmern vorzusehen, insbesondere von Ramipril, Trandolapril und/oder deren therapeutisch wirksamen Salzen, das gegenüber dem Stand der Technik verbessert ist. Insbesondere ist es Aufgabe der Erfindung, ein System für die transdermale Zufuhr von ACE-Hemmern vorzusehen, mit dem sich eine Wirksamkeit von bis zu etwa einer Woche erreichen läßt, so daß für etwa eine Woche eine kontinuierliche Abgabe an Wirkstoff und ein therapeutisch wirksamer Plasmaspiegel erreicht werden können, beispielsweise von mehr als 0,5 ng Trandolapris/ml.

Dazu wird erfindungsgemäß ein transdermales System mit einer Matrix auf Basis von Polyisobutylen oder Butylkautschuk und mit einem Gehalt an mindestens einem ACE-Hemmer vorgesehen. Erfindungsgemäß wurde überraschenderweise festgestellt, daß lipophile ACE-Hemmer oder deren Wirkformen, die die menschliche Haut nur schwer permeieren können, mit Hilfe eines transdermal applizierbaren Arzneimittels mit einer Polyisobutylenmatrix oder Butylkautschukmatrix die Haut gut durchdringen können und einen zuverlässigen, kontinuierlichen Blutspiegel erzeugen.

Erfindungsgemäß kann eine Abgaberate des Wirkstoffs aus beispielsweise einer Polymermatrix von 0,01 bis 0,1 mg Wirkstoff/cm² 24 h und insbesondere 0,025 bis 0,050 mg Wirkstoff/cm² 24 h erreicht werden, so daß ein erfindungsgemäßes transdermales System eine Plasmakonzentration an Wirkstoff in einer therapeutisch wirksamen Menge bietet. Beispielsweise läßt sich für Trandolapril eine therapeutisch wirksame Konzentration im Blut von mehr als etwa 0,5 ng/ml erzielen.

Der Fachmann ist mit geeigneten Matrizes aus Polyisobutylen oder Butylkautschuk vertraut; vgl. beispielsweise Higgins et al. in Satas, Handbook of Pressure Sensitive Adhesive Technology, 14: 374 etc., Butyl Rubber and Polyisobutylene; Van Nostrand Reinhold, New York.

Bei dem erfindungsgemäßen transdermalen System kann der ACE-Hemmer in einer Konzentration von mindestens 5 Gew.-% und insbeson-

dere in einer Konzentration von 10 bis 20 Gew.-% (bezogen auf die Matrix) vorliegen.

Der ACE-Hemmer kann dabei als Prodrug oder als Wirkform eingesetzt werden.

Als Beispiele für ACE-Hemmer seien Ramipril, Trandolapril und/oder deren Wirkformen (Säureformen) sowie deren therapeutisch wirksame Salze genannt.

Das erfindungsgemäße transdermale System kann einem Permeationsförderer umfassen, beispielsweise 2-Octyldodecanol (Eutanol G).

Bei den erfindungsgemäßen Transdermalsystemen können unterschiedliche Formen Anwendung finden, beispielsweise membranoder matrixkontrollierte Systeme.

So kann es sich beim erfindungsgemäßen transdermalen System um ein Pflaster mit einem Reservoir handeln (Pflaster vom Reservoirtyp).

Gemäß einer speziellen Ausführungsform kann ein derartiges Pflaster mit Reservoir durch

- (a) eine undurchlässige Abdeckschicht (Backing Foil),
- (b) ein schichtartiges Element mit Hohlraum,
- (c) eine microporöse oder semipermeable Membran,
- (d) eine selbstklebende Schicht (Haftschicht) und
- (e) gegebenenfalls eine abziehbare Deckschicht (Release Liner) gekennzeichnet sein.

Dabei kann das schichtartige Element mit Hohlraum durch die Abdeckschicht und die Membran gebildet werden.

Die microporöse oder semipermeable Membran kann aus einem inerten Polymeren, beispielsweise Polypropylen, Polyvinylacetat oder Silikon bestehen.

Gemäß einer weiteren speziellen Ausführungsform der Erfindung kann das Pflaster vom Reservoir-Typ durch

- (a) eine undurchlässige Abdeckschicht (Backing Foil),
- (b) einen offenporigen Schaum, einen geschlossenporigen Schaum, eine gewebeartige Schicht oder eine vliesartige Schicht als Reservoir,
- (c) sofern die Schicht gemäß (b) nicht selbstklebend ist, eine selbstklebende Schicht (Haftschicht) und
- (d) gegebenenfalls eine abziehbare Deckschicht (Release Liner) gekennzeichnet sein.

Das Reservoir kann also beispielsweise durch einen Hohlraum oder auf andere Weise gebildet werden. Das Reservoir ist dabei mit dem Wirkstoff/Gemisch der Hilfsstoffe gefüllt. Für die Aufnahme des Wirkstoffs im Reservoir kann auf den Stand der Technik für Reservoir-Systeme verwiesen werden. Nach Abziehen der Abdeckfolie (Schutzfolie) und Aufkleben des Pflasters auf die Haut permeiert der Wirkstoff mit den Hilfsstoffen (durch die gegebenenfalls vorgesehene Membran) durch die Klebeschicht in die Haut.

Sofern eine Membran vorgesehen ist, kann sie je nach Porenweite eine die Freisetzung des Wirkstoffs kontrollierende Wirkung oder auch keinen Einfluß auf die Wirkstofffreisetzung aus dem System haben.

Wird das Reservoir durch einen offenporigen Schaum, einen geschlossenporigen Schaum, eine gewebeartige Schicht oder eine vliesartige Schicht vorgesehen, so liegen Wirkstoff/Gemisch der Hilfsstoffe aufgesogen bzw. fein verteilt vor. In diesem Fall

- 6 -

kann eine microporöse oder semipermeable Membran fehlen, die das Reservoir bildende Schicht selbstklebend sein oder (sofern das nicht der Fall ist) eine selbstklebende Schicht (Haftschicht) tragen.

Gemäß einer speziellen Ausführungsform kann das erfindungsgemäße transdermale System durch

- (a) eine undurchlässige Abdeckschicht (Backing Foil),
- (b) eine Matrixschicht für den Wirkstoff,
- (c) (sofern die Schicht gemäß (b) nicht selbstklebend ist) eine wirkstoffdurchlässige Haftklebeschicht und
- (d) gegebenenfalls eine abziebare Deckschicht (Release Liner) gekennzeichnet sein.

Als Matrix kann erfindungsgemäß ein selbstklebender Polyisobutylenkleber verwendet werden.

Nachstehend wird die Erfindung durch Beispiele näher erläutert.

### Beispiele 1 bis 5

Es wird ein transdermales therapeutisches System (TTS) vom Matrixtyp vorgesehen, das beispielsweise durch die folgende Zusammensetzung gekennzeichnet ist.

Matrix: Polyisobutylenkleber (MA24 von Adhesive

Research Inc., Glen Rock, Pennsylvania,

USA)

Abdeckfolie: Polyesterfolie (Hostaphan RN 19)

Abziehfolie: Polyesterfolie (Gelroflex PET 75 μm 1-S)

oder

beschichtete Papierfolie (Gelrolease

603/100 DRS)

PCT/EP96/01402

Matrixbestandteile:

10 Gew.-% Trandolapril

5 Gew.-% Eutanol G

Polyisobutylenkleber

85 Gew.-% (Trockenmasse)

### Vergleichsbeispiel 1

Hier wird anstatt eines Polyisobutylenklebers ein Silikonkleber (BIO PSA X7 4302) verwendet.

Die erhaltenen Ergebnisse sind der folgenden Tabelle zu entnehmen.

Eine Gegenüberstellung von Beispiel 1 und Vergleichsbeispiel 1 zeigt, daß die Wirkstoffaufgabe bei dem erfindungsgemäßen System über einen Zeitraum von 20 Tagen konstant bleibt, während sie beim Vergleichsbeispiel 1 drastisch abfällt.

### Anwendungsbeispiel 1

In einer in-vivo-Vergleichsstudie eines erfindungsgemäßen TTS mit einer oralen Gabe von Trandolapril (Kapsel) wurde bei 6 gesunden Probanden das pharmakokinetische Verhalten für TTS-Applikation geprüft. Dabei wurden im offenen 2-Perioden-cross-overdesign die TTS über einen Zeitraum von 7 Tagen (1 TTS 4 Tage, anschließend 1 TTS 3 Tage) appliziert und im Vergleich 7 Tage lang 1 Kapsel à 2 mg Trandolapril täglich appliziert. Blutproben wurden nach folgenden Zeiten genommen: -0,5; 0; 2; 4; 6; 8; 10; 12; 24; 48; 72; 96; 98; 100; 102; 104; 106; 108; 120; 132; 144; 156; 168 h nach Applikation.

Die pharmakokinetischen Ergebnisse zeigen, daß das TTS ein grundsätzlich anderes Blutspiegelprofil aufweist als die Kapseln. Im Gegensatz zur Kapsel wird ein über den jeweiligen Applikationszeitraum von 3 bzw. 4 Tagen konstanter Blutspiegel erzielt, was therapeutisch auch wünschenswert ist. Nach oraler Gabe steigt-die Blutkonzentration schnell an, und zwar werden innerhalb 2 h ca. 5 ng/ml erreicht. Die Elimination erfolgt mit einer Halbwertzeit von ca. 24 h. Im Vergleich dazu ist der Blutspiegelverlauf nach TTS-Gabe gleichmäßiger. In den ersten 4 Tagen der Anwendung ist ein gleichmäßiger leichter Anstieg des Blutspiegels von ca. 0,3 ng/ml nach 6 h auf ca. 1 ng/ml nach 96 h zu beobachten. Nach Wechsel des TTS nach 96 h steigen die Blutspiegel in der zweiten Applikationsperiode nur noch unwesentlich an (Figur 1). Damit kommt das Blutspiegelprofil nach Gabe der TTS dem therapeutischen Ideal von konstanten Blutspiegeln während der Behandlung sehr nahe. Unerwünschte Blutspiegelspitzen, die mit unerwünschten Nebenwirkungen wie plötzlichem Blutdruckabfall verbunden sein können, werden sicher vermieden.

						•											
Kristal-		keine		٠.	keine			keine				keine	keine	keine	keine		
Diss.	[ц 9]		0.008	0.008		0.009	0.011		0.019	0.019						0.076	
Wirkstoffabgabe [mg/cm <sup>2</sup> ]  1g ab Haut- cstellung permeation	[24 h]	0.013			0.014			0,027			0.023	0.044	0.061	0.065	0.030		0.017
Wirkstoff Tag ab Herstellung		4	7	20	4		20	4	7	20	37	13	&	0	15	26	33
Permeations- förderer	9 <del>/</del> 2	0			0	• .		. 0	•	.*		10 Cetiol V	5 Eutanol G				
Wirkstoff: Trandolapril	[4]	٣			·	n		5	24			Ö	) C	) ("	)		
Kleber		Polyiso-	pucylen			•								7:1:0	STITE		
ispiel sation		1			•	. 7			м			•	<b>4.</b> r	^	<b>⊣</b>		

Ø

WO 96/29999 PCT/EP96/01402

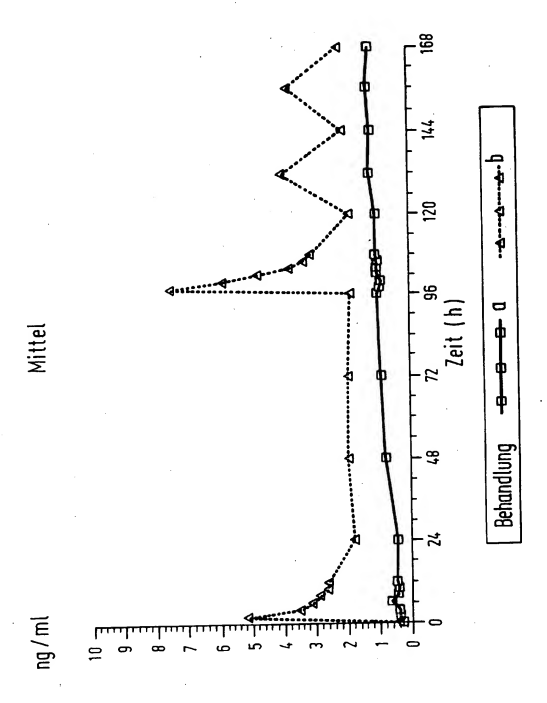
- 10 -

### Patentansprüche

- 1. Transdermales System mit einer Matrix auf Basis von Polyisobutylen oder Butylkautschuk und mit einem Gehalt an mindestens einem Angiotensin Converting Enzyme-Hemmer (ACE-Hemmer).
- 2. Transdermales System nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der ACE-Hemmer in einer Konzentration von mindestens 5 Gew.-% und insbesondere in einer Konzentration von 10 bis 20 Gew.-% (bezogen auf die Matrix) vorliegt.
- 3. Transdermales System nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der ACE-Hemmer als Prodrug oder als Wirkform vorliegt.
- 4. Transdermales System nach einem der vorhergehenden Ansprüche, gekennzeichnet durch Ramipril, Trandolapril und/oder deren Wirkformen (Säureformen) und/oder deren therapeutisch wirksame Salze als ACE-Hemmer.

- 5. Transdermales System nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das transdermale System einen Permeationsförderer umfaßt, insbesondere Eutanol G.
- 6. Transdermales System nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das transdermale System ein Pflaster mit einem Reservoir ist (Pflaster vom Reservoir-Typ).
- 7. Transdermales System nach Anspruch 6, gekennzeichnet durch
- (a) eine undurchlässige Abdeckschicht (Backing Foil),
- (b) ein schichtartiges Element mit Hohlraum,
- (c) eine microporöse oder semipermeable Membran,
- (d) eine selbstklebende Schicht (Haftschicht) und
- (e) gegebenenfalls eine abziehbare Deckschicht (Release Liner).
- 8. Transdermales System nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das schichtartige Element mit Hohlraum durch die Abdeckschicht und die Membran gebildet wird.
- 9. Transdermales System nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Membran aus einem inerten Polymeren besteht, insbesondere Polypropylen, Polyvinylacetat oder Silikon.
- 10. Transdermales System nach Anspruch 6, gekennzeichnet durch
- (a) eine undurchlässige Abdeckschicht (Backing Foil),
- (b) einen offenporigen Schaum, einen geschlossenporigen Schaum, eine gewebeartige Schicht oder eine vliesartige Schicht als Reservoir,
- (c) sofern die Schicht gemäß (b) nicht selbstklebend ist, eine selbstklebende Schicht (Haftschicht) und
- (d) gegebenenfalls eine abziehbare Deckschicht (Release Liner).

- 11. Transdermales System nach einem der Ansprüche 1 bis 5, gekennzeichnet durch
- (a) eine undurchlässige Abdecksicht (Backing Foil),
- (b) eine Matrixschicht für den Wirkstoff,
- (c) (sofern die Schicht gemäß (b) nicht selbstklebend ist) eine wirkstoffdurchlässige Haftklebeschicht und
- (d) gegebenenfalls eine abziehbare Deckschicht (Release Liner).
- 12. Transdermales System nach Anspruch 11, gekennzeichnet durch einen selbstklebenden Polyisobutylenkleber als Matrix.
- 13. Transdermales System nach einem der Ansprüche 7 bis 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Abdeckschicht (Backing Foil) aus Polyester, Polypropylen, Polyethylen oder Polyurethan gebildet ist.
- 14. Transdermales System nach einem der Ansprüche 7 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß die abziehbare Deckschicht (Release Liner) aus Polyester, Polypropylen oder beschichtetem Papier (Papier mit Beschichtung) gebildet ist, insbesondere mit einer Silikon- und/oder Polyethylen-Beschichtung.
- 15. Transdermales System nach einem der Ansprüche 13 oder 14, **gekennzeichnet** durch eine Abdeckschicht (Backing Foil) und/oder abziehbare Deckschicht (Release Liner) mit einer Dicke im Bereich von 5 bis 100  $\mu$ m.



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

national Application No
PCT/EP 96/01402

CLASSIF	CATION OF SUBJECT MATTER A61K9/70 A61K38/55	<del></del>
	•	
cording to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification and	IPC
FIELDS	SEARCHED currentation searched (classification system followed by classification symbols)	
PC 6	A61K	
ocumentati	on searched other than minimum documentation to the extent that such docume	mts are included in the fields searched
lectronic d	ata base consulted during the international search (name of data base and, when	e practical, search terms used)
	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No
ategory "	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant pass	
4	EP,A,O 425 837 (NITTO ELECTRIC INDUSTRI CO LTD) 23 October 1991	1-3,6
	see name 3, line 36 - line 44	
	see page 6, line 58 - page 7, line 4 see page 10; example 1	
A	EP,A,O 439 430 (CIBA GEIGY AG) 31 July	1
A	1 1991	
	cited in the application see page 4, line 28 - line 40 see claims 1,2	
A	WO,A,93 23019 (SRI INTERNATIONAL) 25	1
^	November 1993	
	cited in the application see page 7, line 26 - line 29	-
Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	tatent family members are listed in annex.
* Special o	rategories of cited documents : "T" later	document published after the international filing date rionty date and not in conflict with the application but
'A' docu	ment defining the general state of the art which is not cited	to understand the principle of theory underlying and
'E' carlie	r document but published on or after the international "X" docu	ment of particular relevance; the claimed invention to be considered to cannot be considered to
"L" docu	h is cited to establish the publication date of another "Y" docu	to be considered to involve an inventive step when the document is taken alone ment of particular relevance; the claimed invention the lot be considered to involve an inventive step when the
'O' docu	ion or other special reason (as specified)  can continue of the continue of th	not be considered to involve an inventor and occu- ment is combined with one or more other such docu- ts, such combination being obvious to a person skilled
other	r means in the	e art.  ment member of the same patent family
	ne actual completion of the international search Date	of mailing of the international search report
	7 August 1996	22. 08. 96
Name an	d mailing address of the IDA	onzed officer
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Boulois, D
i		

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/EP 96/01402

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)	_
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:	_
1. X	Claims Nos.: 1 - 3 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
	A medicament cannot be characterised in terms of a pharmacological activity such as "ACE inhibition" and must instead be characterised in terms of its structure.	
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)	1
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	1
		ı
i. 🔲	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos	
	•	
•		
4. 🔲 !	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
Remark o	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
	No protest accompanied the payment of additional search fees.	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

national Application No PCT/EP 96/01402

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-425837	08-05-91	JP-A- 312206 JP-B- 70741 DE-D- 690116 DE-T- 690116 US-A- 52698	16 09-08-95 19 22-09-94 19 12-01-95
EP-A-439430	31-07-91	US-A- 50735 AU-B- 69346 CA-A- 20345 JP-A- 42974	91 25-07-91 16 23-07-91
WO-A-9323019	25-11-93	NONE	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

nationales Aktenzeichen
PCT/EP 96/01402

	THE STATE OF THE S		
I PK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K9/70 A61K38/55	·	
		of Station and dee IDK	
	ernationaler Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	SOUKAGON WIN GET IF K	
RECHE	CCHIERTE GEBIETE er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ie)	
PK 6	A61K		
echerchiert	e aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
	·		
·	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
Während der	r internationalen Recherche konsulterte etektronische Deterioritä (**		
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	e der in Retracht kommenden Teilt	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie"	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	R GG III DEUSSIII ESISSI	
	EP,A,0 425 837 (NITTO ELECTRIC IN	IDUSTRIAL	1-3,6
A	l (n i Th) 23.0ktober 1991		
	ciaha Saita 3, Zeile 36 - Zeile 4	4   70ile A	
	siehe Seite 6, Zeile 58 - Seite 7 siehe Seite 10; Beispiel 1	, 20110 4	
			1
A	EP,A,0 439 430 (CIBA GEIGY AG) 31	L.Juli	1
	1991 in der Anmeldung erwähnt		,
	siehe Seite 4, Zeile 28 - Zeile	10	,
	siehe Ansprüche 1,2		-
Α .	WO,A,93 23019 (SRI INTERNATIONAL	)	1
Α .	25.November 1993		
	in der Anmeldung erwähnt	20	<i>'</i>
	siehe Seite 7, Zeile 26 - Zeile	23	
	ntere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siche Anhang Patentfamilie	
* Besonder	re Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	T Spätere Veröffentlichung, die nach d oder dem Priontätsdatum veröffentl	em internationalen Anmedentum cht worden ist und mit der
'A' Verö	(fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik detimert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeidung nicht kolltdiert, sonsein Erfindung zugrundeliegenden Prinzi	ps oder der ihr zugrundeliegenden
'E' ältere	s Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen widedatum veröffentlicht worden ist	'X' Veröffentlichung von besonderer Be	Ammon die beanswruchte Erfindur
'L' Vero	Sentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweiselhaft er-	erfinderischer Tabgkeit beruhend de	factor: acree:
	inen 20 lassen, oder unten die das Veröffendichung belegt werden ren im Recherchenbericht genannten Veröffendichung belegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	EMEL UTCHE OF SER CHANGE COMPA	anderen
anzā	efthet)	werden, wenn die Veröffentlichung Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Factuna	
ane	Benutzing, eine Ausstellung oder andere Manneldedatum, aber nach	'&' Veröffentlichung, die Mitglied ders	iben Patentiamilie ist
dem	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist is Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen	Recherchenberichts
		22. 08.	96
	7.August 1996		
Name un	d Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2	Devlois D	•
1	Tel. (+31.70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31.70) 340-3016	Boulois, D	

3

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 96/01402

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierhar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt
1. X Ansprüche Nr. 1–3 weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich Bemerkung: Ein Arzneimittel kann nicht durch eine pharmakologische
Aktivität, wie "ACE-Hemmung", characterisiert werden, sondern muss struk- turell characterisiert werden.
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine zinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
` 
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs  Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffern....ungen, die zur seiben Patentfamilie gehören

nationales Aktenzeichen
PCT/EP 96/01402

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffendichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-425837	08-05-91	JP-A- 312208 JP-B- 707411 DE-D- 6901161 DE-T- 6901161 US-A- 526987	16 09-08-95 19 22-09-94 19 12-01-95
EP-A-439430	31-07-91	US-A- 50735 AU-B- 69346 CA-A- 20345 JP-A- 42974	91 25-07-91 16 23-07-91
W0-A-9323019	25-11-93	KEINE	